Translation

PATENT COOPERATION TRÉATY

PCT 10/049,480

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

7

Applicant's or agent's file reference 1 A/99	FOR FURTHER ACTION	R ACTION SeeNotificationofTransmittalofInternational Preliminary Examination Report (Form PCT/IPEA/416)				
International application No.	International filing date (day)	•	Priority date (day/month/year)			
PCT/RU99/00289	12 August 1999 (12	.08.99)	2002 (2002)			
International Patent Classification (IPC) or na A61K 31/711, 35/14, 35/16, 35/6			RECEIVED			
			SEP 2 5 2002			
Applicant	ASAFOV, Alexandr V	ilenovich	TECH CENTER 1600/290			
This international preliminary examinand is transmitted to the applicant according to the according to the according to the according to the according		d by this Intern	ational Preliminary Examining Authority			
This REPORT consists of a total of	sheets, includi	ng this cover s	heet.			
This report is also accompani	ad by ANNIEYES in sheets of	f the description	on, claims and/or drawings which have been			
amended and are the basis for		ining rectificat	tions made before this Authority (see Rule			
These annexes consist of a tot		iei uic i Ci j.				
3. This report contains indications relati	ing to the following items:					
1 Basis of the report						
II Priority						
III Non-establishment of	of opinion with regard to novelt	y, inventive ste	p and industrial applicability			
IV Lack of unity of inve	ention					
V Reasoned statement to citations and explana	under Article 35(2) with regardations supporting such statemen	to novelty, inv it	ventive step or industrial applicability;			
VI Certain documents ci	ited					
VII Certain defects in the	e international application					
VIII Certain observations	on the international application	ı				
Date of submission of the demand	Date o	f completion of	f this report			
11 March 2001 (11.03.	.01)	11 Dec	cember 2001 (11.12.2001)			
Name and mailing address of the IPEA/RU	Author	rized officer				
Facsimile No.	Teleph	one No.				

		i ,	• 5

International application No.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

PCT/RU99/00289

<u> </u>	Basis	of the re	port
1.	With	regard to	the elements of the international application:*
	\boxtimes	the inte	mational application as originally filed
		the desc	cription:
		pages	, as originally filed
		pages	, filed with the demand
		pages	, filed with the letter of
	\Box	the clai	ms:
	سا	pages	, as originally filed
		pages	, as amended (together with any statement under Article 19
İ		pages	, filed with the demand
		pages	, filed with the letter of
		.,	
	ш	the drav	·
		pages	, as originally filed
		pages	, filed with the demand
	_	pages	, filed with the letter of
		the seque	nce listing part of the description:
		pages	, as originally filed
		pages	, filed with the demand
		pages .	, filed with the letter of
2.	the in	nternation	o the language, all the elements marked above were available or furnished to this Authority in the language in which hal application was filed, unless otherwise indicated under this item. Its were available or furnished to this Authority in the following language which is:
		the lang	guage of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23.1(b)).
		the lang	guage of publication of the international application (under Rule 48.3(b)).
		the lang	guage of the translation furnished for the purposes of international preliminary examination (under Rule 55.2 and/).
3.	With	ı regard minary ex	to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application, the international samination was carried out on the basis of the sequence listing:
		contain	ed in the international application in written form.
		filed to	gether with the international application in computer readable form.
		furnishe	ed subsequently to this Authority in written form.
		furnish	ed subsequently to this Authority in computer readable form.
			atement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the ional application as filed has been furnished.
			tement that the information recorded in computer readable form is identical to the written sequence listing has rnished.
4.		The am	endments have resulted in the cancellation of:
		<u></u>	he description, pages
		Ц ,	he claims, Nos
		t	he drawings, sheets/fig
5.		This rep	ort has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been considered to go the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**
	in thi	icement si is report (0.17).	heets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain amendments (Rule 70.16
		-	nt sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to this report.

		· .	·

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No. PCT/RU 99/00289

V. Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement

Statement			
Novelty (N)	Claims	1-13	YES
	Claims		NO
Inventive step (IS)	Claims	1-13	YES
	Claims		NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1-13	YES
	Claims		NO

2. Citations and explanations

D1: SU 1635330 A3

D2: DE 3501349 A1

D3: FR 2302104 A1

D4: EP 0083469 A2

D5: WO 88/09179 A1

The documents D2-D5 characterise the general prior art on this issue.

D1 describes a plasma-substitutive solution "polyoxidan" for treating traumas and haemorrhages that contains polyethyleneglycol, sodium chloride and potassium iodide. D1 also describes a method for producing a plasma-substitutive solution that contains 1500-20000 polyethyleneglycol into which sodium chloride and potassium iodide are added.

D1 is the closest prior art to the present inventions. Claim 1 of the present invention differs from D1 in that the plasma-substitutive composition further includes a component having a blood-corrective and immuno-modulating action and capable of activating the hematopoiesis system, said component consisting of a physiologically acceptable salt of a derived DNA obtained from animal raw material. Consequently, Claims 1-9 of the present invention meet the criterion of novelty.

Considering that this distinguishing feature is not

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No. PCT/RU 99/00289

described in D2-D5, Claims 1-9 meet the criterion of inventive step.

The method described in Claim 10 for producing the plasmasubstitutive composition differs from D1 in that it involves further adding a physiological solution of a physiologically acceptable salt of a derived DNA obtained from animal raw material, in an amount and under conditions ensuring the efficiency of the solution and the preservation of its isotonic properties.

As these distinguishing features are not described in D2-D5, Claims 10-13 of the present invention meet the criteria of novelty and inventive step.

In regard of Claims 1-13, the present invention is industrially applicable.

ЗАКЛЮЧЕНИЕ МЕЖДУНАРОДНОЙ ПРЕДВАРИТЕЛЬНОЙ ЭКСПЕРТИЗЫ

(статья 36 и правило 70 РСТ) Для дальнейших см. уведомление о пересылке заключения международной № дела заявителя или агента: предварительной экспертизы (форма РСТ/IPEA/416). 1A/99 действий Номер международной заявки: Дата международной подачи: Самая ранняя дата приоритета: 12 августа 1999 (12.08.1999) PCT/RU 99/00289 A61K 31/711, 35/14, 35/16, 35/60 Международная патентная классификация (МПК-7): Заявитель: АСАФОВ Александр Виленович и др. 1. Данное заключение международной предварительной экспертизы подготовлено настоящим Органом международной предварительной экспертизы и направлено заявителю в соответствии со статьей 36 РСТ. листа, включая данный общий лист 2. Данное заключение содержит всего Данное заключение сопровождается также ПРИЛОЖЕНИЯМИ, т.е. листами описания, формулы и/или чертежей, которые были изменены и являются основой для данного заключения и/или листами, содержащими исправления, представленные настоящему Органу (см.Правило 70.16 и пункт 607 Административной инструкции РСТ). Упомянутые приложения содержат всего 3. Данное заключение содержит информацию, относящуюся к следующим разделам Х Основа заключения Приоритет Этсутствие заключения относительно новизны, изобретательского уровня и промышленной применимости Нарушение единства изобретения Утверждение относительно новизны, изобретательского уровня и промышленной применимости; ссылки и пояснения в обоснование утверждения (Статья 35(2)) Некоторые цитируемые документы

Дата представления требования:	Дата подготовки заключения:	
11 марта 2001 (11.03.2001)	11 декабря 2001 (11.12.2001)	
Наименование и адрес Органа международной предварительной	Уполномоченное лицо:	
экспертизы;		
Федеральный институт промышленной	Л. Конюхова	
собственности		
Россия. 121858. Москва, Бережковская наб., 30-1		
Факс: 243-3337, телетайп: 114818 ПОДАЧА	Телефон №: (095)240-2591	

Некоторые дефекты международной заявки

VIII Некоторые замечания, касающиеся международной заявки

			•
)	•	1
)-	
٠.			

ЗАКЛЮЧЕНИЕ МЕЖДУНАРОДНОЙ ПРЕДВАРИТЕ ТЕ НОЙ ЭКСПЕРТИЗЫ

Международная	заявка	No
PCT/RU	99/002	89

I. Основа заключения	
1. Элементы международной заявки:*	
х международная заявка в том виде, в кот	ором она была подана
описание:	
страницы	первоначально поданные
страницы	поданные вместе с требованием,
страницы	поданные с письмом от
формула изобретения:	
страницы	первоначально поданные
страницы	поданные (вместе с объяснениями) по Статье 19
страницы	поданные вместе с требованием,
страницы	поданные с письмом от
чертежи:	
страницы	первоначально поданные,
страницы	поданные вместе с требованием,
страницы	поданные с письмом от
часть описания, касающаяся перечня по	оследовательностей:
страницы	первоначально поданные,
страницы	поданные вместе с требованием,
страницы	поданные с письмом от
2.Все отмеченные выше элементы были поданы в нас	тоящий Орган или представлены на языке, на котором была
подана международная заявка, если иное не указан	о в данном пункте.
Эти элементы были в поданы в настоящий Орган и	ли представлены на следующем языке
который является:	
	целей международного поиска (Правило 23.1 (в)).
языком публикации международной зая	
языком перевода, представленного для п (Правило 55.2 и/или 55.3).	целей международной предварительной экспертизы
	•
	отидов и/или аминокислот, содержащейся в международ-
	ертиза была прповедена на основе перечня последовательностей:
содержащегося в международной заязки	
поданного вместе с международной зая	
представленного позже в настоящий Ор	
harrier to the state of the sta	озже представленный перечень последовательностей в письменной
	го в международной заявке в том виде, в каком она была подана.
	нформация, записанная в машиночитаемой форме, идентична
перечню последовательностей в письме	
4. Изменения привели к изъятию:	
страниц описания	
Пунктов формулы №№	
страницы/фиг. чертежей	
 Настоящее заключение составлено без ; 	учета (некоторых) изменений, так как они выходят за рамки первона-
	ак указано на дополнительном листе (Правило 70.2(с))**
 Заменяющие листы, которые были предста; 	плены в Получающее ведомство в ответ на его предложение в со-
	в данном заключении как "первоначально поданные" и не приклады-
	ержат исправлений (Правило 70.16 и 70.17)
** Любой заменяющий лист, содержащий так	ие изменения, должен быть рассмотрен в соответствии с пунктом
I и приложен к данному заключению.	

	•
	t-

заключение экспертизы

Международная заявка №

PCT/RU 99/00289

Утверждение			
Новизна (N)	Пункты	1-13	ДА
	Пункты		HET
Изобретательский уровень (IS)	Пункты	1-13	ДА
	Пункты		HET
Промышленная применимость (IA)	Пункты	1-13	ДА
	Пункты		HET

2. Ссылки и пояснения (правило 70.7)

D1: SU 1635330 A3 D2: DE 3501349 A1 D3: FR 2302104 A1 D4: EP 0083469 A2 D5: WO 88/09179 A1

D2-D5 - характеризуют общий уровень техники по данной проблеме.

В D1 описан плазмозамещающий раствор «полиоксидан» для лечения шока и кровопотери, содержащий полиэтиленгликоль, натрия хлорид, калия иодид. В D1 описан также способ получения плазмозамещающего раствора, содержащего полиэтиленгликоль 1500-20000, в который добавляют натрия хлорид и калия иодид.

D1 является наиболее близким аналогом заявленных изобретений.

Заявленное изобретение по пункту 1 отличается от D1 тем, что плазмозаменяющий состав дополнительно содержит компонент гемокоррегирующего и иммуномодулирующего действия со способностью активации системы кроветворения, в качестве которого используют физиологически приемлемую соль производной ДНК, приготовленную из животного сырья.

Следовательно, п.п. 1-9 соответствуют критерию « новизна».

С учетом того, что этот отличительный признак не известен из D2-D5, п.п. 1-9 соответствуют критерию изобретательский уровень.

Способ получения плазмозамещающего раствора по пункту 10 отличается от D1 дополнительным введением в физиологический раствор физиологически приемлемой соли производной ДНК, полученной из животного сырья, в количестве и при условиях, обеспечивающих эффективность раствора и сохранение его изотоничности.

На основании того, что эти отличительные признаки не известны из D2 - D5, п.п. 10-13 формулы изобретения соответствуют критериям «новизна» и «изобретательский уровень».

Изобретение по п.п. 1-13 является промышленно применимым.



ИСПРАВЛЕННЫЙ ВАРИАНТ

(19) ВСЕМИРНАЯ ОРГАНИЗАЦИЯ ИНТЕЛЛЕКТУАЛЬНОЙ СОБСТВЕННОСТИ Международное бюро





(43) Дата международной публикацин:22 февраля 2001 (22.02.2001)

(10) Номер международной публикации: WO 01/12201 A1

- (51) Международная патентная классификация ⁷: A61K 31/711, 35/14, 35/16, 35/60
- 21) Номер международной заявки:

PCT/RU99/00289

(22) Дата международной подачи:

12 августа 1999 (12.08.1999)

(25) Язык подачи:

русский

(26) Язык публикации:

русский

- (71) Заявители и
- (72) Изобретатели: АСАФОВ Александр Виленович [RU/RU]; 117261 Москва, Ленинский пр., д. 77, корп. 2, кв. 287 (RU) [ASAFOV, Alexandr Vilenovich, Moscow (RU)]. АСАФОВА Татьяна Дмитриевна [RU/RU]; 117261 Москва, Ленинский пр., д. 77, корп. 2, кв. 287 (RU) [ASAFOVA, Tatiyana Dmitrievna, Moscow (RU)].
- (74) Агент: КОБРЯ Наталья Васильевна; 121248 Москва, а/я 70 (RU) [KOBRYA, Nataliya Vasilievna, Moscow (RU)].

- (81) Указанные государства (национально): AT, AU, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CZ, DE, DK, ES, FI, GB, HU, IL, IN, JP, KR, KZ, MD, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SE, SG, SI, SK, TR, UA, US.
- (84) Указанные государства (регионально): европейский патент (АТ, ВЕ, СН, СҮ, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Опубликована

С отчётом о международном поиске.

- (48) Дата публикации настоящего исправленного варианта: 16 августа 2001
- (15) Информация об исправлении:

См. Бюллетень РСТ № 33/2001 от 16 августа 2001, Раздел II

В отношении двухбуквенных кодов, кодов языков и других сокращений см. «Пояснения к кодам и сокращениям», публикуемые в начале каждого очередного выпуска Бюллетеня РСТ.

(54) Title: BLOOD PLASMA REPLACEMENT SOLUTION

(54) Название изобретения: ПЛАЗМОЗАМЕЩАЮЩИЙ СОСТАВ

- (57) Abstract: The invention relates to medicine and is particularly directed at pharmaceutical products used to treat serious, acute and chronic lesions of the human organism which cause heavy bleeding or a loss by the blood of its functional properties, together with immunodeficiency. A blood plasma replacement solution having an immunomodulating effect is disclosed. A physiologically acceptable salt of a DNA derivative may be used as a specific bioactive component, preferably a sodium salt obtained from animal raw materials such as the milt of salmonidae and of acipenseridae. Used in addition to the main treatment procedure, the inventive pharmaceutical product stimulates hematopoiesis and myelopoiesis without causing side effects.
- (57) Реферат: Изобретение относится к медицине, в частности, к области фармацевтических средств, применяемых для лечения тяжёлых острых и хронических поражений человеческого организма, влекущих потерю крови или утрату её функциональных свойств с сопутствующим состоянием иммунодефицита. Предложен плазмозамещающий раствор с иммуномодулирующим действием. В качестве специфического биоактивного компонента использована физиологически приемлемая соль производной ДНК, преимущественно натриевая, полученная из животного сырья, такого, как молоки осетровых или лососевых рыб. Средство дополнительно к основному лечебному действию стимулирует гемо- и миелопоэз, не вызывает побочных последствий.



VO 01/12201 A1





(12) МЕЖДУНАРОД ТЯ ЗАЯВКА, ОПУБЛИКОВАННА С СООТВЕТСТВИИ С ДОГОВ ОМ О ПАТЕНТНОЙ КООПЕРА И (РСТ)

(19) ВСЕМИРНАЯ ОРГАНИЗАЦИЯ ИНТЕЛЛЕКТУАЛЬНОЙ СОБСТВЕННОСТИ Международное бюро



(43) Дата международной публикации:22 февраля 2001 (22.02.2001)

(10) Номер международной публикации: WO 01/12201 A1

- (51) Международная классификация изобретения ⁷: A61K 31/711, 35/14, 35/16, 35/60
- (21) Номер международной заявки:

PCT/RU99/00289

(22) Дата международной подачи:

12 августа 1999 (12.08.1999)

(25) Язык подачи:

русский

(26) Язык публикации:

русский

(71) Заявители и

(72) Изобретатели: АСАФОВ Александр Виленович [RU/RU]; 117261 Москва, Ленинский пр., д. 77, корп. 2, кв. 287 (RU) [ASAFOV, Alexandr Vilenovich, Moscow (RU)]. АСАФОВА Татьяна Дмитриевна [RU/RU]; 117261 Москва, Ленинский пр., д. 77, корп. 2, кв. 287 (RU) [ASAFOVA, Tatiyana Dmitrievna, Moscow (RU)].

- (74) Агент: КОБРЯ Наталья Васильевна; 121248 Москва, а/я 70 (RU) [KOBRYA, Nataliya Vasilievna, Moscow (RU)].
- (81) Указанные государства (национально): AT, AU, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CZ, DE, DK, ES, FI, GB, HU, IL, IN, JP, KR, KZ, MD, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SE, SG, SI, SK, TR, UA, US.

Опубликована

С отчётом о международном поиске.

В отношении двухбуквенных кодов, кодов языков и других сокращений см. «Пояснения к кодам и сокращениям», публикуемые в начале каждого очередного выпуска Бюллетеня РСТ.





(54) Название изобретения: ПЛАЗМОЗАМЕЩАЮЩИЙ СОСТАВ

(57) Abstract: The invention relates to medicine and is particularly directed at pharmaceutical products used to treat serious, acute and chronic lesions of the human organism which cause heavy bleeding or a loss by the blood of its functional properties, together with immunodeficiency. A blood plasma replacement solution having an immunomodulating effect is disclosed. A physiologically acceptable salt of a DNA derivative may be used as a specific bioactive component, preferably a sodium salt obtained from animal raw materials such as the milt of salmonidae and of acipenseridae. Used in addition to the main treatment procedure, the inventive pharmaceutical product stimulates hematopoiesis and myelopoiesis without causing side effects.



(57) Реферат:

Изобретение относится к медицине, в частности, области фармацевтических средств, применяемых для лечения острых тяжелых хронических поражений И человеческого организма, влекущих потерю крови или утрату ee сопутствующим функциональных свойств С состоянием иммунодефицита.

Предложен плазмозамещающий раствор с иммуномодулирующим действием. В качестве специфической биоактивного компонента использована физиологически приемлемая соль производной ДНК, преимущественно- натриевая, полученная из животного сырья, такого, как молоки осетровых или лососевых рыб.

Средство дополнительно к основному лечебному действию стимулирует гемо- и миелопоэз, не вызывает побочных последствий.

15

20

25

30

плазмозамещающий состав

Область техники

10 Изобретение относится к медицине, в частности, к фармацевтическим средствам, применяемым для лечения тяжелых острых и хронических поражений человеческого организма, влекущих потерю крови или утрату ее функциональных свойств, в частности к плазмозамещающим составам.

Предшествующий уровень техники

Тяжелые острые поражения человеческого такие как обширные ожоги с глубоким проникновением в ткани, заражение крови продуктами распада тканей в результате тяжелых травм, обморожений, проникающих ранений и далее, тяжелые хронические поражения, такие как различного анемии, лейко-И тромбоцитопении, возникшие результате облучения или отравления при радиологических или экологических катастрофах, специфической химиотерапии онкологических больных, как правило, сопровождаются состоянием нарушением функционирования кроветворной системы и состоянием иммунодефицита.

Известно также, что тяжелым острым и хроническим инфекционным заболеваниям, таким, как СПИД, гепатит В, генитальный герпес II и др., присуще стойкое состояние иммунодефицита.

Ключевой составляющей лечения таких заболеваний, помимо сопутствующей терапии очагов поражения, является трансфузионная терапия плазмозамещающими составами.

Современные плазмозамещающие составы условно поделены 35 на четыре основных группы по назначению и функциональным свойствам, а именно: гемодинамические (противошоковые), дезинтоксикационные, растворы для белкового парентерального питания и регуляторы водно - солевого и кислотно -

15

20

25

30

35

щелочного состояния (Машковский М.Д., кн. " Лекарственные средства", 1983, ч. 2, с. 122-135, кн. "Справочник по переливанию крови и кровезаменителей", Москва, Медицина, 1982, с. 155-178).

Из гемодинамических плазмозамещающих составов широко применяемым является полиглюкин, представляющий освобожденную И OT токсичности пирогенности среднемолекулярную фракцию частично гидролизованного декстрана, растворенного в изотоническом растворе хлорида 10 натрия.

В плазмозамещающего качестве состава дезинтоксикационного действия применяются например, гемодез или полидез, представляющие собой раствор низкомолекулярного поливинилпирролидона или поливинилового спирта соответственно в солевом растворе.

В качестве растворов для белкового парентерального питания наиболее известны гидролизат казеина, гидролизин, аминокровин; каждый из которых представляет из себя смесь аминокислот и простейших пептидов в изотоническом растворе натрия хлорида или глюкозы .

Среди регуляторов водно - солевого и кислотно щелочного состояния известны растворы дисоль, трисоль, а также водно - солевой инфузионный раствор содержащий сбалансированный солевой состав и молочную кислоту.

Известны также плазмозамещающие растворы, моделирующие дыхательные функции крови (переносчики газов крови), которые изготовлены на основе очищенного от стромальных примесей и прокоагулянтов концентрированного гемоглобина (Машковский М.Д., кн. "Лекарственные средства", ч.2, c.122-135). Разработана модель кислорода на основе модифицированного гемоглобина (Патент US 5449759,12.09.95), среди которых особую составляют эмульсии перфторана и перфукола (Вестник АН СССР, 1989, №6, с.55-64). В настоящее время разработан новый плазмозамещающий раствор гемодинамического действия

10

15

20

основе крахмала (Европейский патент EP 059633,27.04.94, Патент US 5470841,25.11.95).

одновременного применения различных Необходимость лечебных манипуляций, связанных с заполнением кровяного русла, восстановлением поддержанием постоянного И организма OT артериального давления, освобождением обеспечением кровяного стаза. токсинов, нормализацией доставки питательных веществ и кислорода, сопровождающих, кровопотерю тяжелый массивную И правило, целого комплексных предопределила создание ряда полифункциональных плазмозамещающих составов, таких, раствор гемодинамического и гемопоэтического действия полифер, или диуретического и реологического - реоглюман.

случаях нашло широкое Кроме TOTO В указанных применение плазмозамещающих COCTABOB, В которые одновременно введены полиглюкин, повышающий артериальное давление И удерживающий ero на стабильном уровне, реополиглюкин, нормализующий микроциркуляцию, ликвидирующий кровяной стаз и приводящий к редепонированию эритроцитов из способствующие выведению из каппиляров, соединения, мочой метаболитов обмена, лактасол, организма И ликвидирующий тканевой ацидоз и повышающий общий лечебный эффект.

Однако ни один из известных плазмозамещающих составов, 25 в том числе и полифункционального действия, не обладают способностью одновременно стимулировать систему кроветворения и способностью восстанавливать функционирование иммунной системы.

Раскрытие изобретения

30 В основу изобретения положена задача создания нового плазмозамещающего состава, обладающего не только высокими но И обеспечивающего регуляторными функциями, кроветворной восстановление активизацию системы И проявлением гемокоррегирующего И иммуномодулирующего 35 эффектов и нормализацией функционирования иммунной системы, что позволит увеличить процент выживаемости, сокращение

15

20

25

30

35

сроков лечения больных и быстрое восстановление количества или функциональных свойств крови.

Задача решена TeM, что плазмозамещающий COCTAB, включающий изотонический раствор, дополнительно содержит компонент гемокоррегирующего и иммуномодулирующего действия со способностью активизации системы кроветворения. При этом в качестве указанного компонента он содержит физиологически приемлемую соль производной днк, приготовленную WNBOTHOTO С получения сырья. целью максимальной эффективности состава ОН содержит натриевую соль производной днк, полученную из молок или осетровых лососевых рыб.

решена также Задача TeM, что плазмозамещающий состав содержит физиологически приемлемую соль производной ДНК со средней молекулярной массой $(1.5-550) \times 10^3$ Дальтон и гиперхромным эффектом (28-47)%, при этом он содержит ее в $(5x10^{-3} - 5)$ грамм на 1 литр количестве изотонического раствора. При MOTE ОН содержит ДНК физиологически приемлемую соль производной изотоническом растворе в присутствии солевого фона.

Задача изобретения решена также тем, что предложен способ получения плазмозамещающего состава, при котором изготавливают изотонический раствор с введением И который активного вещества отличается тем, **YTO** изотонический раствор дополнительно вводят физиологически приемлемую соль производной ДНК, полученную из животного количестве И при условиях, обеспечивающих эффективность раствора и сохранение его изотоничности, при этом в качестве физиологически приемлемой соли производной ДНК используют преимущественно натриевую соль.

Для повышения качества получаемого состава натриевую соль производной ДНК предварительно растворяют с получением растворе концентрации, обеспечивающей его последующее эффективное растворение В изотоническом растворе $(5x10^{-3} -$ 5) грамм на содержанием 1 литр раствора содержанием ПО весу В растворе:

10

15

20

25

30

35

белка- не более 1.5%, полисахаридов- не более 2%, РНКне более 6%. В качестве растворителя используют дистиллированную воду или физиологический раствор.

Эффективность способа повышается, если в изотонический раствор вводят натриевую соль производной ДНК со средней молекулярной массой $(1.5-550) \times 10^3$ Дальтон и гиперхромным эффектом (28-47)%.

Заявляемый состав является плазмозаменителем широкого спектра действия, т.к. он позволяет использовать в качестве изотонического раствора практически все известные плазмозаменители крови, введение него a к нового компонента, обладающего одновременно гемокоррегирующим и иммуномодулирующим дейсвием, обеспечивает таким новым композициям при иx применении возможность проявлять совершенно новый эффект, ранее не получаемый, а именно эффект только резкого ускорения восстановления не нормальной формулы крови, но и активизации функционирования системы кроветворения в крайне сжатые сроки, что бывает особенно необходимо в крайне критических жизненно важных ситуациях С последующим эффективным восстановлением иммунодефицита.

Вариант осуществления изобретения

Приготовление заявленного состава осуществляют заводских условиях традиционным объемно-весовым методом. определенное весовое количество физиологически приемлемой соли производной ДНК, например, натриевой, со $(1.5-550) \times 10^3$ Дальтон средней молекулярной массой гиперхромным эффектом (28-47)%, полученной в виде порошка с содержанием в нем белка- не более 1.5%, полисахаридов- не более 2%, не более 6%, растворяют до получения PHKнеобходимого объема раствора с концентрацией более 0.5 % по весу. В качестве растворителя используют дистиллированную воду или физиологический раствор. Далее раствор фильтруют, добавляют В необходимом стерилизуют N количестве кровезаменитель до получения в нем необходимой концентрации с обеспечением изотоничности раствора.

Исследования показали, что терапевтический эффект от заявляемого состава зависит от количественного содержания добавляемой в кровезаменитель компонента, например, натриевой соли производной ДНК, и его физико-химических характеристик (табл. 1 и2) и значительно повышается, если в изотонический раствор вводят натриевую соль производной ДНК со средней молекулярной массой (1.5-550)х10³ Дальтон и гиперхромным эффектом (28-47)%.

Полученный раствор представляет собой прозрачную бесцветную жидкость, не содержит механических или иных примесей, стабилен. Может подвергаться длительному хранению не менее 2-х лет. При химическом и бактериологическом контроле загрязнения отсутствуют.

Таблица №1

15

10

Выраженность терапевтического эффекта в зависимости от содержания компонента в составе кровезаменителя

Содержание компонента в кровезаменителе, %	Менее 0.5х 10 ⁻⁵	От 0.5х 10 ⁻⁵ до 0.5	Более 0.5
Степень выраженности терапевтического эффекта	Резкое снижение терапевтического эффекта	Оптимальный терапевтический эффект, отсутствие осложнений	Возможность осложнений, анафилактический шок

Таблица №2

20

Выраженность терапевтического эффекта в зависимости от физико-химических характеристик вволимого компонента

Средняя молекулярная масса, Д	Менее 1.5x10 ³	От 1.5х10 ³ до 550х10 ³	Более 550x10 ³
Степень выраженности терапевтического эффекта	Снижение терапевтического эффекта, увеличение токсичности	Оптимальный терапевтический эффект, отсутствие осложнений	Возможность свертывания или агрегации тромбоцитов

10

15

20

25

30

35

Проведенные экспериментально-клинические исследования позволили выявить гемокоррегирующие свойства заявленного средства в условиях цитопении, вызванной цитостатиком (модель иммунодефицита на почве хронического отравления, вызванного экологическими причинами) или гамма-облучением (модель иммунодефицита, вызванного радиологическим загрязнением).

Исследования были проведены на мышах-самцах линии F_1 (СВА х C_{57} В1), крысах-самцах F1 (АМСҮ х Wistar) и собаках породы "Английский бигль".

В качестве цитотоксических препаратов использовали: производства, фармарубицин циклофосфан отечественного "Фарм-Италия", цис-платин (ДДР) производства фирмы производили CIIIA. Облучение при помоши производства "Стебель-За". Цитостатики применяли установки внутрибрюшинном пути введения. При проведении экспериментов на установке "Стебель-За" - источнике гамма облучения мьшей помещали в стеклянные камеры по 3-4 животных и облучения установки с расположением вводили В зону типу "беличьего колеса". Дозиметрический источников по контроль фиксировал перепад доз внутри контейнера не более 10%. Доза облучения составляла 6 Гр. Заявленное средство вводилось внутривенно из расчета 2 мг компонента на 1 кг веса животного.

В результате применения заявленного состава было установлено проявление гемокоррегирующего и иммуномодулирующего эффектов с явно выраженной активизацией функционирования кроветворной системы.

Так, анализ морфологического состава периферической крови после применения цитостатиков показал, что заявленный состав стимулировал выброс в периферическую кровь как лимфоцитов, так и гранулоцитов. На 6-ой день количество гранулоцитов у мьшей, получивших заявленный состав превышало в 3 раза этот показатель в контрольной группе (табл.3).



Влияние заявленного состава на динамику восстановления показателей крови после тотального гамма-облучения показано в табл. 4. Наблюдается статистически достоверное превышение числа лейкоцитов в периферической крови в несколько раз по сравнению с контрольной группой.

Таблица №3

Влияние заявляемого плазмозамещающего состава (C) с введенным компонентом (K) на динамику лимфоцитов и гранулоцитов в периферической крови мышей на фоне

10 применения циклофосфана (ЦФ)

Дозы и режим применения препаратов	Фон (- 3 день)	4-й день	6-й день	10-й день	14-й день	21-й день
		Гранулоцит	(%/ абс.к-во)			
ЦФ 200мг/кг	23±7.7	3.4±2.75	52.2±4.9	35±8.8	42.4±3.85	27.1±3.4
	2690±990	56±45	3500±330	2970±750	4280±390	3200±400
ЦФ200 мт/кг + С и К	25+3.4	4.2±2.2	64±8.2	31.6±6	38.6±7.15	29.8±2.8
2 MT/KT	2875±390	108±57	10240±1310	2780±530	3980±740	3700±350
		Лимфопиты	(%/a6c.k-B0)			
ЦФ 200мг/кг	69.2±8.25	83.6±4.4	26.4±3.3	42±14.8	39.4±5.5	47.4±2.9
	8930±1070	1371±72	1770±220	3560±1250	3980±560	5600±340
ЦФ 200мг/кг +С и К	71.3±5.8	74±6	20.4±3.85	48.6±6.6	48.4±8.8	66.1±5.2
2 мг/кт	819 916 67	1910±160	3260±620	4280+580	4980±906	8200+650

Таблица 4

Влияние заявляемого плазмозамещающего состава (С) на динамику лейкоцитов периферической крови мышей на фоне тотального облучения в дозе 600 рад.

Доза и схема воздействия	Фон (-3 день)	2-й день	4-й день	9-й день	14-й день	22-й день
		Обитее	количество	лейкоцитов	(TMC/MM ³)	
Группа контроля обл. 600 рад	14.7+1.54	4.32±0.77	1.2 6±0 .22	1.80±0.16	1.70±0.38	6.16 <u>±</u> 2.09

15

20

25

30

2 MT/KT	Обл. 600рад +С н К 2 мг/кг	14.9±1.7	4.94±1.65	1.88±0.38	2.82±0.16	4.4 6± 0.77	10.1±1.98
---------	----------------------------------	----------	-----------	-----------	-----------	------------------------	-----------

Фармакокинетические исследования были проведены чего были разработаны условия получения очистки вводимого В компонента COCTAB В виде физиологически приемлемой соли производной ДНК, преимущественно, натриевой, меченой TPUTUEM. Было использовано несколько путей введения фармакологического средства, включая внутривенный.

Были исследованы концентрационная И временная зависимости распределения меченого препарата и продуктов его метаболизма в крови, плазме, форменных элементах крови, лимфатических узлах, печени, селезенке, тимусе, желудке, тонкой кишке, головном мозге, кости и костном моэге. Для всех фармакокинетических кривых, описывающих изменение концентрации компонента в виде физиологически приемлемой соли производной ДНК, преимущественно, натриевой, и метаболитов в изученных органах и тканях, была характерной быстрая фаза снижения концентраций в интервале времени 3 - 6 суток. Наибольшую тропность к вводимому компоненту имели лимфатические узлы, селезенка, желудок и Среднее время удерживания для органов и тканей составляло 60+2,9 часа. Выведение компонента происходило в основном с мочой. Установлено, что основное количество вводимого компонента выводилось В первые СУТКИ введения препарата: 37% и 3,3% от дозы, соответственно, с йором И калом. Далее скорость процесса выведения замедлялась и к 6-м суткам после введения состава организме животного оставалось не более 10-15% от введенной дозы. Полностью элиминирует вводимый компонент из органов и тканей не менее, чем за 10 суток.

Были широко исследованы токсикологические свойства завляемого состава, при этом исследование проводилось в области острой токсичности на мышах, крысах собаках,

10

15

20

субхронической токсичности на крысах и собаках, аллергизирующего и иммунологического действия на морских свинках, эмбриотоксического и тератогенного действия на крысах, пирогенных свойств на кроликах, безвредности препарата с исследованием потенциальной мутагенности и

прогнозом на канцерогенез.

Исходя из полученных результатов можно заключить, что заявляемый состав C включенным В него компонетом гемокоррегирующего и иммуномодулирующего действия является Патоморфологические исследования показали, малотоксичным. что изменения в органах и тканях коррелируют с величиной примененной дозы и носят обратимый характер. Заявляемый тератогенным, состав не обладает канцерогенным эмбриотоксическим действием, не влияет на морфологический и биохимический состав периферической крови, гастроинтестинальной, кардио, гепато и нефротоксичностью, обладает местнораздражающим действием, апирогенен. Проявление токсичности состава возможно только при его применении внутривенно в недопустимо высоких дозах и концентрациях. Состав не анафилактогенен и не вызывает сенсибилизации при повторном применении.

Проведенные исследования и их анализ позволяет сделать следующие основные выводы:

- при использовании заявленного состава отмечается на фоне
 гемокоррегирующего эффекта активизация кроветворной системы;
 - в отличие от известных плазмозаменителей заявленный состав позволяет резко ускорить восстановление имунного статуса организма;
- при использовании заявленного состава не выявлено побочных последствий и осложнений.

Были проведены также и клинические исследования заявленного состава.

В клинике было проведены исследования заявленного 35 изобретения при их применении у больных хронической анемией WO 01/12201

5

10

15

20

25

30

35

и у онкологических больных с угнетением гемопоэза вследствие применения химиолучевой терапии.

хронической анемией исследования больных включены пациенты в возрасте старше 18-ти лет с анемиями $(мужчины - число эритроцитов менее <math>4.0x10^{12}/\pi;$ женщины число эритроцитов менее $3.5 \times 10^{12}/\pi$) на момент включения в исследование, которые или сохраняются в течение не менее 6либо периодически рецидивируют ΤИ месяцев, проводимого лечения в течение 1-го года. Перед началом полное обследование исследований больные проходили получением клинико-гематологических И биохимических данных, подтверждающих диагноз: анамнез, количество лейкоцитов, эритроцитов, ретикулоцитов, гемоглобин, гематокрит, лейкоцитарная формула крови, СОЭ, железо и сыворотки, железосвязывающая способность трансферрин, Также определялись ферритин, медь, цинк, церулоплазмин. клинико-иммунологические данные, характеризующие состояние CD3, CD4, CD8, CD16, CD72 лимфоциты, имунной системы: сывороточные иммуноглобулины, фагоцитарное число и индекс, гемолитическая активность комплемента, титр ревматоидного фактора.

Курс лечения проводили внутривенным ежедневным введением $100-200\,$ мл полиглюкина с содержанием в изотоническом растворе компонента в виде натриевой соли производной ДНК в количестве, составляющем $(0.5-1.5) \times 10^{-3} \%$, в течение 3-x дней.

По окончании лечения оценка результатов проводилась по следующим критериям: состояние и самочувствие больного, динамика гематологических показателей, динамика иммунологических показателей, динамика биохимических показателей, наличие или отсутствие рецидивов заболевания в течение срока наблюдения.

В результате обобщения данных по 18-ти больным определена статистически достоверно положительная динамика с последующей нормализацией гематологических, биохимических и иммунологических показателей у 83% больных с проявлением

10

15

20

25

30

35



активизации функционирования кроветворной системы, остальных пациентов отмечена положительная динамика показателей с невыраженным рецидивом заболевания через 40-60 дней после окончания курса лечения. У 22% больных наблюдалась гипертермическая реакция С повышением температуры до $38-38.5^{\circ}$, которая исчезала самопроизвольно на 2 - 3-й день без применения симптоматических средств. Другие побочные последствия не наблюдались.

При исследованиях У онкологических боль ных отобрана группа EN 14-ти человек, получающих комбинированную химиотерапию в интенсивном режиме САМ по поводу мелкоклеточного рака легкого. До начала исследования больным проводилось полное клиническое обследование: рентгенография легких, КТ печени, надпочечников, сканирование скелета, биохимическое исследование миелограмма.

Больные с морфологически доказанным локализованным мелкоклеточным раком легкого в первый день лечения получали: циклофосфан 1.5г/m^2 в/в, адриамицин 60 мг/м 2 в/в, метотрексат 30 мг/м 2 в/в.

Курс лечения проводили ежедневным внутривенным введением 100 - 200 мл реополиглюкина с содержанием вводимого компонента $(0.5 - 1.5) \times 10^{-3}$ %, начиная со второго дня лечения в течение 5 - 10-ти дней. Анализы крови проводились ежедневно со 2-го по 20-й дни, на 6-й и 10-й дни проводилась контрольная миелограмма. В период исследования больные не получали других гемостимуляторов, витамины, кортикостероиды, гемотрансфузии.

В результате обобщения данных применение заявленного средства у больных мелкоклеточным раком легкого на фоне проводимой химиотерапии позволило уменьшить глубину лейконейтропении, сократить иX длительность, провести химиотерапию без септических осложнений и у 64% больных начинать повторные курсы химиотерапии с сокращением интервала между ними на 20 - 30%. Все больные отмечали удовлетворительную переносимость препарата, у 21% больных



отмечено повышение температуры до 38°, которое исчезало самопроизвольно, не требовало применения симптоматических средств и не препятствовало дальнейшему введению препарата.

Ниже приведен один из примеров конкретного применения заявленного состава на больных.

Пример

10

15

Больная К.А.У., 1935 г.р., хроническая анемия, наблюдалась 6 месяцев, терапевтический эффект от применения известных средств непродолжителен или отсутствует. Получила курс лечения заявляемым плазмозамещающим составом в виде ежедневного внутривенного введения 200 мл полиглюкина с содержанием вводимого компонента 0.5x10⁻³% в течение 3-х дней. Результаты представлены в таблице №3.

Таблица №3

	Фон	9-й день	13-й день	20-й день	50-й день
Эригроциты	3.05	3.34	3.48	3.75	4.06
СОЭ	19	52	44	24	. 19
Лейкопиты	3400	4400	4400	4700	5100
П/я %	4	6	2	4	5
C/я %	53	59.5	62	70	46
303.%	4	1	1	1	2
Баз. %	0	0.5	0	0	0
Мон. %	5 .	6.5	3	6	11
Лим. %	34	26.5	33	19	36
С/я абс.	1938	2882	2816	3478	1394
Эоз. абс.	136	44	44	47	55
Баз. абс.	0	22	0	0	00
Мон. абс.	170	286	132	282	301
Лим. абс.	1156	1166	1452	893	984_
CD3 %	33			40.5	
CD4 %	8			21.6	
CD8 %	29			41.2	
CD72 %	17			33.3	
CD16%	31			24	
CD3 абс.	381			362	
СD4 абс.	92		1	193	
CD8 абс.	335			368	
CD72 acc.	197			297	
CD16 acc.	358			214	
Фаг. Число	90		1	96	
Фаг. Индекс	6.1			12	

В приведенном примере характерным является стойкий рост числа эритроцитов и лейкоцитов в течение 50-ти дней наблюдения, а также изменение других показателей в сторону

10

норме. Отмечено стойкое улучшение приближения ИX к больной, самочувствия исчезновение СИМПТОМОВ головокружения, слабости. Осложнений общего характера, побочного действия не наблюдалось. Bce позволяет рекомендовать его для широкого использования в качестве плазмозамещающего состава с гемокоррегирующими и с иммуномодулирующими свойствами.

Проведенные исследования на других больных подтвердили эффективность заявляемого состава в области активизации кроветворной системы и восстановления иммунного статуса у больных, тем самым обеспечив решение поставленной перед изобретением задачи.

Применимость заявляемого изобретения

Заявляемый плазмозамещающий состав найдет широкое применение в медицине в ветеринарии для лечения тяжелых острых и хронических поражений организма, влекущих потерю крови или утрату ее функциональных свойств с сопутствующим состоянием иммунодефицита.

20

15

25

30

35

25



формула изобретения

- 1.Плазмозамещающий состав, включающий изотонический раствор, отличающийся тем, что он дополнительно содержит компонент гемокоррегирующего и иммуномодулирующего действия со способностью активизации системы кроветворения.
 - 2. Плазмозамещающий состав по п.1, отличающийся тем, что в качестве указанного в п.1 компонента он содержит физиологически приемлемую соль производной ДНК, приготовленную из животного сырья.
 - 3. Плазмозамещающий состав по п.2, отличающийся тем, что он содержит натриевую соль производной ДНК.
- п.1 4. Плазмозамещающий состав по или 2 3. 15 отличающийся что содержит физиологически TeM, OH производной днк, полученную приемлемую соль из осетровых рыб.
- состав по π.1 5. Плазмозамещающий или 2 NJN 3, отличающийся TeM, тиждедоэ физиологически что ОН 20 производной днк, полученную приемлемую соль из лососевых рыб.
 - 6. Плазмозамещающий состав по п.1 или 2 или 3, отличающийся TeM, что OH содержит физиологически производной днк, приемлемую соль полученную из осетровых и лососевых рыб.
 - 7. Плазмозамещающий состав по п.1 или 2, отличающийся тем, что он содержит физиологически приемлемую соль ДНК со средней молекулярной массой $(1.5-550) \times 10^3$ Дальтон и гиперхромным эффектом (28-47)%.
- 8. Плазмозамещающий состав по п.2 или 6, отличающийся тем, что он содержит физиологически приемлемую соль производной ДНК в количестве $(5x10^{-3} 5)$ грамм на 1 литр изотонического раствора.
- 9. Плазмозамещающий состав по п.2 или 7, отличающийся 35 тем, что он содержит физиологически приемлемую соль

10

15

20

\ I



производной ДНК в изотоническом растворе в присутствии солевого фона.

10. Способ получения плазмозамещающего состава по п.1, при котором изготавливают изотонический раствор с введением в него активного вещества, отличающийся тем, что в изотонический раствор дополнительно вводят физиологически приемлемую соль производной ДНК, полученную из животного сырья, в количестве и при условиях, обеспечивающих эффективность раствора и сохранение его изотоничности.

11. Способ получения плазмозамещающего состава по п.9, отличающийся тем, что в качестве физиологически приемлемой соли производной ДНК вводят натриевую соль производной ДНК.

12. Способ по п.10, отличающийся тем, что в изотонический раствор вводят натриевую соль производной ДНК со средней молекулярной массой $(1.5-550) \times 10^3$ Дальтон и гиперхромным эффектом (28-47)%.

13. Способ по п.10, отличающийся тем, что физиологически приемлемую соль производной ДНК предварительно растворяют с получением концентрации в растворе, обеспечивающей его последующее эффективное растворение в изотоническом растворе с содержанием (5х10⁻³ - 5) грамм на 1 литр раствора и содержанием по весу в растворе:

белка-не более 1.5%,

полисахаридов- не более 2%,

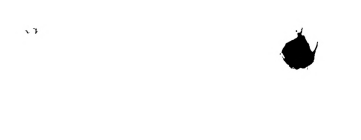
25 РНК- не более 6%.





International application No. PCT/RU 99/00289

IPC 7: A61K 31/711, 35/14, 35/16, 35/60 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7: A61K 31/711, 35/14, 35/16, 35/60 Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category* Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. A SU 1635330 A3 (LENINGRADSKY NAUCHNO-ISSLEDOVATELSKY INSTITUT GEMATOLOGII I PERELIVANYA KROVI) 15 December 1993 (15.12.93) A DE 3501349 A1 (BATTELLE-INSTITUT e. V.) 17 July 1986 (17.07.86) 1 the abstract A FR 2302104 A1 (ALZA CORP.) 24 September 1976 (24.09.76), the claims 1-13 A WO 88/09179 A1 (SOMATOGENETICS INTERNATIONAL, INC.) 01 February 1988 (01.02.88) Purther documents are listed in the continuation of box C. * Special categories of cited documents: "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention	A CI ACCI	TO A TRONI OF CHIP IFOT A 4 A TTP				
B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7: A61K 31/711, 35/14, 35/16, 35/60 Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category* Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. A SU 1635330 A3 (LENINGRADSKY NAUCHNO-ISSLEDOVATELSKY INSTITUT GEMATOLOGII I PERELIVANYA KROVI) 15 December 1993 (15.12.93) A DE 3501349 A1 (BATTELLE-INSTITUT e. V.) 17 July 1986 (17.07.86) the abstract A FR 2302104 A1 (ALZA CORP.) 24 September 1976 (24.09.76), the claims A EP 0083469 A2 (NEOMED INC.) 13 July 1983 (13.07.83), the claims A WO 88/09179 A1 (SOMATOGENETICS INTERNATIONAL, INC.) 01 February 1988 (01.02.88) Patent family members are listed in annex. * Special categories of cited documents: "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principly or theory underlying the invention cited to understand the princip or theory underlying the invention	A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7: A61K 31/711, 35/14, 35/16, 35/60 According to Leternational Retent Classification (IPC) or to both national classification and IPC					
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7: A61K 31/711, 35/14, 35/16, 35/60 Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category* Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. A SU 1635330 A3 (LENINGRADSKY NAUCHNO-ISSLEDOVATELSKY INSTITUT GEMATOLOGII I PERELIVANYA KROVI) 15 December 1993 (15.12.93) A DE 3501349 A1 (BATTELLE-INSTITUT e. V.) 17 July 1986 (17.07.86) 1 the abstract A FR 2302104 A1 (ALZA CORP.) 24 September 1976 (24.09.76), the claims 1-13 A EP 0083469 A2 (NEOMED INC.) 13 July 1983 (13.07.83), the claims 1-13 WO 88/09179 A1 (SOMATOGENETICS INTERNATIONAL, INC.) 01 February 1988 (01.02.88) Patent family members are listed in annex. * Special categories of cited documents: "T" later document published after the international fliing date or priority date and not in conflict with the application but ricited to understand the principly or theory underlying the invention cited to understand the princip or theory underlying the invention						
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category* Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. A SU 1635330 A3 (LENINGRADSKY NAUCHNO-ISSLEDOVATELSKY INSTITUT GEMATOLOGII I PERELIVANYA KROVI) 15 December 1993 (15.12.93) A DE 3501349 A1 (BATTELLE-INSTITUT e. V.) 17 July 1986 (17.07.86) the abstract A FR 2302104 A1 (ALZA CORP.) 24 September 1976 (24.09.76), the claims A EP 0083469 A2 (NEOMED INC.) 13 July 1983 (13.07.83), the claims 1-13 A WO 88/09179 A1 (SOMATOGENETICS INTERNATIONAL, INC.) 01 February 1988 (01.02.88) Patent family members are listed in annex. *Special categories of cited documents: "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention cited to understand the principle or theory underlying the invention cited to understand the principle or theory underlying the invention cited to understand the principle or theory underlying the invention cited to understand the principle or theory underlying the invention cited to understand the principle or theory underlying the invention cited to understand the principle or theory underlying the invention cited to understand the principle or theory underlying the invention cited to understand the principle or theory underlying the invention cited to understand the principle or theory underlying the invention cited to understand the principle or theory underlying the invention cited to understand the principle or theory underlying the invention cited to understand the principle or theory underlying the invention cited to understand the principle or theory underlying the invention cited to understand the principle or theory underlying the invention cited to understand the principle or theory underlying the invention cited to the contr	Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)					
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category* Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. A SU 1635330 A3 (LENINGRADSKY NAUCHNO-ISSLEDOVATELSKY INSTITUT GEMATOLOGII I PERELIVANYA KROVI) 15 December 1993 (15.12.93) A DE 3501349 A1 (BATTELLE-INSTITUT e. V.) 17 July 1986 (17.07.86) 1 the abstract A FR 2302104 A1 (ALZA CORP.) 24 September 1976 (24.09.76), the claims A EP 0083469 A2 (NEOMED INC.) 13 July 1983 (13.07.83), the claims A WO 88/09179 A1 (SOMATOGENETICS INTERNATIONAL, INC.) 01 February 1988 (01.02.88) Patent family members are listed in annex. *Special categories of cited documents: "" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention						
Category* Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. SU 1635330 A3 (LENINGRADSKY NAUCHNO-ISSLEDOVATELSKY INSTITUT GEMATOLOGII I PERELIVANYA KROVI) 15 December 1993 (15.12.93) A DE 3501349 A1 (BATTELLE-INSTITUT e. V.) 17 July 1986 (17.07.86) the abstract A FR 2302104 A1 (ALZA CORP.) 24 September 1976 (24.09.76), the claims A EP 0083469 A2 (NEOMED INC.) 13 July 1983 (13.07.83), the claims A WO 88/09179 A1 (SOMATOGENETICS INTERNATIONAL, INC.) 01 February 1988 (01.02.88) Patent family members are listed in annex. *To atter document published after the international filing date or priorily date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention			of data base and, where practical, searc	h terms used)		
A SU 1635330 A3 (LENINGRADSKY NAUCHNO-ISSLEDOVATELSKY INSTITUT GEMATOLOGII I PERELIVANYA KROVI) 15 December 1993 (15.12.93) A DE 3501349 A1 (BATTELLE-INSTITUT e. V.) 17 July 1986 (17.07.86) 1 A FR 2302104 A1 (ALZA CORP.) 24 September 1976 (24.09.76), the claims 1-13 A EP 0083469 A2 (NEOMED INC.) 13 July 1983 (13.07.83), the claims 1-13 A WO 88/09179 A1 (SOMATOGENETICS INTERNATIONAL, INC.) 01 February 1988 (01.02.88) Purther documents are listed in the continuation of box C. Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not consi- "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention	C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
INSTITUT GEMATOLOGII I PERELIVANYA KROVI) 15 December 1993 (15.12.93) A DE 3501349 A1 (BATTELLE-INSTITUT e. V.) 17 July 1986 (17.07.86) 1 the abstract A FR 2302104 A1 (ALZA CORP.) 24 September 1976 (24.09.76), the claims 1-13 A EP 0083469 A2 (NEOMED INC.) 13 July 1983 (13.07.83), the claims 1-13 A WO 88/09179 A1 (SOMATOGENETICS INTERNATIONAL, INC.) 01 February 1988 (01.02.88) 1 Further documents are listed in the continuation of box C. * Special categories of cited documents: "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention	Category*					
the abstract A FR 2302104 A1 (ALZA CORP.) 24 September 1976 (24.09.76), the claims A EP 0083469 A2 (NEOMED INC.) 13 July 1983 (13.07.83), the claims A WO 88/09179 A1 (SOMATOGENETICS INTERNATIONAL, INC.) O1 February 1988 (01.02.88) Further documents are listed in the continuation of box C. * Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not consi- "I later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention	A	INSTITUT GEMATOLOGII	I PERELIVANYA KROVI)	1-13		
A EP 0083469 A2 (NEOMED INC.) 13 July 1983 (13.07.83), the claims A WO 88/09179 A1 (SOMATOGENETICS INTERNATIONAL, INC.) O1 February 1988 (01.02.88) Purther documents are listed in the continuation of box C. * Special categories of cited documents: "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention	A		1			
A WO 88/09179 A1 (SOMATOGENETICS INTERNATIONAL, INC.) O1 February 1988 (01.02.88) Further documents are listed in the continuation of box C. Patent family members are listed in annex. * Special categories of cited documents: "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention	A	FR 2302104 A1 (ALZA CORP.) 24 September 1976 (24.09.76), the claims				
Further documents are listed in the continuation of box C. * Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not consi- "A" document defining the general state of the art which is not consi- "A" document defining the general state of the art which is not consi-	Α	EP 0083469 A2 (NEOMED INC.) 13 July 1983 (13.07.83), the claims 1-13				
* Special categories of cited documents: "I" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention	Α			1-13		
priority date and not in conflict with the application but "A" document defining the general state of the art which is not consi- "A" document defining the general state of the art which is not consi- "A" document defining the general state of the art which is not consi-	Furtl	ner documents are listed in the continuation of box C.				
dered to be of particular relevance "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone	"A" document dered to l	at defining the general state of the art which is not consi- be of particular relevance	priority date and not in conflict with cited to understand the principle or th "X" document of particular relevance; the considered novel or cannot be considered.	the application but neory underlying the invention e claimed invention cannot be lered to involve an inventive		
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art	is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)		considered to involve an inventive step when the document is com- bined with one or more other such documents, such combination			
means "&" document member of the same patent family	"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means		"&" document member of the same pate	nt family		
"P" document published prior to the international filing date but later	than the	priority date claimed				
than the priority date claimed	Date of the a	ctual completion of the international search	Date of mailing of the international se 25 March 2000 (25.03.00)	earch report		
Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report		ailing address of the ISA/ RU	Authorized officer Telephone No.			



А. КЛАССИФИКАЦИЯ ПРЕДМЕТА ИЗОБРЕТЕНИЯ: A61K 31/711, 35/14, 35/16, 35/60 Согласно международной патентной классификации (МПК-7) В. ОБЛАСТИ ПОИСКА:

Проверенный минимум документации (система классификации и индексы) МПК-7:

A61K 31/711, 35/14, 35/16, 35/60

Другая проверенная документация в той мере, в какой она включена в поисковые подборки:

Электронная база данных, использовавшаяся при поиске (название базы и, если, возможно, поисковые термины):

С. ДОКУМЕНТЫ, СЧИТАЮЩИЕСЯ РЕЛЕВАНТНЫМИ:

Ссылки на документы с указанием, где это возможно, релевантных частей	Относится к пункту №
SU 1635330 АЗ (ЛЕНИНГРАДСКИЙ НАУЧНО-ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИЙ ИНСТИТУТ ГЕМАТОЛОГИИ И ПЕРЕЛИВАНИЯ КРОВИ) 15.12.93	1-13
DE 3501349 A1 (BATTELLE-INSTITUT e.V.) 17.07.86, реферат	1
FR 2302104 A1 (ALZA CORP.) 24.09.1976, формула изобретения	1-13
EP 0083469 A2 (NEOMED INC.) 13.07.83, формула	1-13
WO 88/09179 A1 (SOMATOGENETICS INTERNATIONAL, INC.) 01.12.88	1-13
	SU 1635330 A3 (ЛЕНИНГРАДСКИЙ НАУЧНО-ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИЙ ИНСТИТУТ ГЕМАТОЛОГИИ И ПЕРЕЛИВАНИЯ КРОВИ) 15.12.93 DE 3501349 A1 (BATTELLE-INSTITUT e.V.) 17.07.86, реферат FR 2302104 A1 (ALZA CORP.) 24.09.1976, формула изобретения EP 0083469 A2 (NEOMED INC.) 13.07.83, формула

оследующие документы указаны в продолжении графы С.	данные о патентах-аналогах указаны в приложении
 Особые категории ссылочных документов: 	Т более поздний документ, опубликованный после даты
А документ, определяющий общий уровень техники	приоритета и приведенный для понимания иззобретения
Е более ранний документ, но опубликованный на дату	Х документ, имеющий наиболее близкое отношение к предмету
международной подачи или после нее	понска, порочащий новизну и изобретательский уровень
О документ, относящийся к устному раскрытию, экспони-	Ү документ, порочащий изобретательский уровень в соче-
рованию и т.д.	танин с одним или несколькими документами той же
Р документ, опубликованный до даты международной по-	категории
дачи, но после даты испрашиваемого приоритега	& документ, являющийся патентом-аналогом
и т.д.	
 документ, опубликованный до даты международной подачи, но после даты испрашиваемого приоритета 	"&" документ, являющийся патентом-аналогом
Дата действительного завершения международного	Дата отправки настоящего отчета о международном поиске:
поиска: 14 марта 2000 (14.03.2000)	25 марта 2000 (25.03.2000)
	25 (134) 12 2000 (2010)
Наименование и адрес Международного поискового органа:	Уполномоченное лицо:
Федеральный институт промышленной	
собственности	Л.Конюхова
Россия, 121858, Москва, Бережковская наб., 30-1	
Факс: 243-3337, телетайп: 114818 ПОДАЧА	Телефон № (095)240-25-91

Форма PCT/ISA/210 (второй лист)(июль 1998)

÷.